Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/003102

International filing date: 25 February 2005 (25.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-065015

Filing date: 09 March 2004 (09.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 21 April 2005 (21.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

25.02.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月 9日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-065015

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

JP2004-065015

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

人

株式会社仲田コーティング

Applicant(s):

願

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 4月 8日







ページ: 1/E

【書類名】 特許願 【整理番号】 P1057NKT

【提出日】平成16年 3月 9日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】B32D 15/08
C23C 22/56

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市保土ヶ谷区東川島町82 株式会社仲田コーティ

ング内

【氏名】 松野 竹己

【特許出願人】

【識別番号】 000150512

【氏名又は名称】 株式会社仲田コーティング

【代理人】

【識別番号】 100106404

【弁理士】

【氏名又は名称】 江森 健二

【選任した代理人】

【識別番号】 100104709

【弁理士】

【氏名又は名称】 松尾 誠剛

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 124937 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 0300309

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

金属成形品の表面上に、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層と、を順次に形成した被覆金属成形品であって、

前記フッ素樹脂含有層に、ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含有するとともに、前記有機樹脂100重量部に対して、前記フッ素樹脂の添加量を1~200重量部の範囲内の値とすることを特徴とする被覆金属成形品。

【請求項2】

【請求項3】

前記亜鉛含有多孔質被覆層の厚さを t 3 (μ m) としたときに、 t 2 / t 3 で表される 比率を 0 . 0 6 \sim 1 0 の範囲内の値とすることを特徴とする請求項 2 に記載の被覆金属成形品。

【請求項4】

前記フッ素樹脂含有層の厚さ(t 1)を 0. $5\sim1000\mu$ mの範囲内の値とし、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t 2)を $1\sim100\mu$ mの範囲内の値とし、かつ、前記亜鉛含有多孔質被覆層の厚さ(t 3)を $3\sim50\mu$ mの範囲内の値とすることを特徴とする請求項 $1\sim3$ のいずれか一項に記載の被覆金属成形品。

【請求項5】

前記フェノール変性シリコーン化合物層が、シリコーン化合物と、フェノール化合物との混合物あるいは反応物から構成してあるともに、前記フェノール化合物の添加量を、前記シリコーン化合物 100 重量部あたり、10~50 重量部の範囲内の値とすることを特徴とする請求項 1~4 のいずれか一項に記載の被覆金属成形品。

【請求項6】

前記フッ素樹脂含有層が、潤滑剤を含むとともに、当該潤滑剤の添加量を、前記フッ素 樹脂100重量部あたり、1~30重量部の範囲内の値とすることを特徴とする請求項1 ~5のいずれか一項に記載の被覆金属成形品。

【請求項7】

前記フッ素樹脂含有層が、着色剤を含むとともに、当該着色剤の添加量を、前記フッ素 樹脂100重量部あたり、1~30重量部の範囲内の値とすることを特徴とする請求項1 ~6のいずれか一項に記載の被覆金属成形品。

【請求項8】

下記(1)~(4)の工程を順次に含むことを特徴とする被覆金属成形品の製造方法。

- (1) 金属成形品を準備する工程
- (2) 溶射装置を用いて亜鉛含有多孔質層を形成する工程
- (3) フェノール変性シリコーン化合物層を形成する工程
- (4)ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含有するとともに、有機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の添加量を1~200重量部の範囲内の値としたフッ素樹脂含有層を形成する工程

【書類名】明細書

【発明の名称】被覆金属成形品および被覆金属成形品の製造方法

【技術分野】

本発明は、被覆金属成形品および被覆金属成形品の製造方法に関し、特に、クロメート 処理を施すことなく、優れた防錆性等が得られる被覆金属成形品および被覆金属成形品の 製造方法に関する。

【背景技術】

実質的に鉄からなる核と、その核の周囲に形成された実質的に亜鉛とからなる複層粒子 集合体からなるブラスト用材料を、被覆金属成形品の表面に投射させて多孔質被覆層(以 下、亜鉛含有多孔質層と称する場合がある。) を形成した後、当該亜鉛含有多孔質被覆層 に対してクロメート処理を施し、クロム酸、重クロム酸若しくはクロム酸塩等のクロム化 合物を浸透させる防錆技術が広く使用されている(特許文献1参照)。

かかる防錆技術は、亜鉛含有多孔質被覆層と被覆金属成形品表面との密着力が大きく、 被覆層の厚さの均一化が容易であって、さらには比較的安価であることから、工業的に広 く実施されている。

また、濃度0.5g/リットル~200g/リットルの樹脂水溶液に対して、濃度が0 . 1 g/リットル~20g/リットルとなるように窒素化合物と、濃度が0. 1 g/リッ トル~50g/リットルとなるようにジルコニウム化合物と、を含む金属用表面処理剤が 開示されている(特許文献2参照)。

また、金属成形品の表面上に、亜鉛若しくは亜鉛鉄合金からなる多孔質被覆層と、シリ コーン化合物/熱硬化性樹脂からなる中間層と、表面合成樹脂層としてのシリコーン化合 物層と、が順次に形成された被覆金属成形品が開示されている(特許文献3参照)。

さらに、鉄成形品の表面上に、溶射装置を用いて、亜鉛若しくはアルミニウムからなる 多孔質被覆層を形成した後、例えば、メチルシリケート、アンモニアシリケート、ピロカ テキン、トリヒドロキシ安息香酸エチルエステル、メチルトリメトキシシラン、およびテ トラブトキシジルコネートを含む被覆層を加熱処理により形成した耐食性鉄材の製造方法 が開示されている(特許文献4参照)。

【特許文献1】特公昭59-9312号 (特許請求の範囲)

【特許文献2】特開2000-204485号 (特許請求の範囲)

(特許請求の範囲) 【特許文献3】特開2002-292792号

(特許請求の範囲) 【特許文献4】特開2003-328151号

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、特許文献1に開示された防錆技術は、亜鉛含有多孔質被覆層に対してク ロメート処理を実施する際に、クロメート液を使用しなければならないという問題が見ら れた。すなわち、クロメート処理に使用するクロメート液は、劇毒物に該当するクロム酸 、重クロム酸若しくはクロム酸塩等のクロム化合物を含んでおり、種々の法規制を受ける ことから、それに代替する技術として、環境問題が少なく、安全性の高い防錆技術が求め られていた。

また、特許文献2に開示された金属用表面処理剤は、防錆性や耐蝕性が不十分であるば かりか、金属用表面処理剤からなる被膜の上に、シリコーン塗膜等を形成することはでき ても、フッ素樹脂を含む被膜を強固に形成することは困難であった。

また、特許文献3に開示された被覆金属成形品は、三層構造であって、所定の防錆性や 耐蝕性が得られるものの、塩水噴霧試験による耐食性結果については、未だ不十分であっ て、また、表面合成樹脂層の種類がシリコーン化合物等に制限されるという問題が見られ

さらに、特許文献4に開示された耐食性鉄材の製造方法によれば、比較的良好な防錆性 た。 や耐蝕性を有する鉄材が得られるものの、二層構造であって、表面保護層を備えておらず 、シリコーン化合物等に添加するフェノール化合物の種類や添加量によって、塩水噴霧試 験による耐食性結果が著しく低下するという問題が見られた。

そこで、上述した問題点につき鋭意検討した結果、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノー ル変性シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層と、を順次に形成し、少なくとも三層構 造にするとともに、所定の有機樹脂と、フッ素樹脂とからなるフッ素樹脂含有層を形成す ることにより、クロメート処理を施すことなく、かつ、シリコーン化合物等に添加するフ ェノール化合物の種類や添加量によらず、優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品 が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シリコーン化合物層と 、フッ素樹脂含有層と、の相乗効果により、優れた防錆性や耐食性を有するとともに、環 境問題にも優れた被覆金属成形品、およびそのような被覆金属成形品を効率的に製造でき る被覆金属成形品の製造方法を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

本発明によれば、金属成形品の表面上に、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シ リコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層と、を順次に形成した被覆金属成形品であって、 フッ素樹脂含有層に、ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリ ウレタン樹脂、ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含 有するとともに、有機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の添加量を1~200重量 部の範囲内の値とした被覆金属成形品が提供され、上述した問題を解決することができる

また、本発明の被覆金属成形品によれば、金属成形品の表面上に、亜鉛含有多孔質被覆 層と、フェノール変性シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層と、を順次に形成すると ともに、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さを t 2 (μ m) とし、フッ素樹脂含有 層の厚さを t 1 (μm) としたときに、 t 1 / t 2 で表される比率を 0 . 0 5 \sim 5 0 の範 囲内の値とすることが好ましい。

また、本発明の被覆金属成形品を構成するにあたり、亜鉛含有多孔質被覆層の厚さをt $3~(\mu\,\mathrm{m})$ としたときに、 $\mathrm{t}~2/\mathrm{t}~3$ で表される比率を 0~.~0~6~1~0の範囲内の値とす ることが好ましい。

また、本発明の被覆金属成形品を構成するにあたり、前記フッ素樹脂含有層の厚さ(t 1) を 0. 5 ~ 1 0 0 0 μ m の 範囲内の 値とし、 前記フェノール 変性 シリコーン 化合物 層 の厚さ(t 2)を $1\sim 2$ 00 μ mの範囲内の値とし、かつ、前記亜鉛含有多孔質被覆層の 厚さ(t3)を3~50μmの範囲内の値とすることが好ましい。

また、本発明の被覆金属成形品を構成するにあたり、フェノール変性シリコーン化合物 層が、シリコーン化合物と、フェノール性化合物と、の混合物あるいは反応物から構成し てあるともに、フェノール性化合物の添加量を、シリコーン化合物100重量部あたり、 10~60 重量部の範囲内の値とすることが好ましい。

また、本発明の被覆金属成形品を構成するにあたり、フッ素樹脂含有層が、潤滑剤を含 むとともに、当該潤滑剤の添加量を、フッ素樹脂100重量部あたり、1~30重量部の 範囲内の値とすることが好ましい。

[0013]

また、本発明の被覆金属成形品を構成するにあたり、フッ素樹脂含有層が、着色剤を含むとともに、当該着色剤の添加量を、フッ素樹脂100重量部あたり、1~30重量部の範囲内の値とすることが好ましい。

[0014]

また、本発明の別の態様は、下記(1)~(4)の工程を順次に含むことを特徴とする 被覆金属成形品の製造方法である。

- (1) 金属成形品を準備する工程
- (2) 溶射装置を用いて亜鉛含有多孔質層を形成する工程
- (3) フェノール変性シリコーン化合物層を形成する工程
- (4) ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含有するとともに、有機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の添加量を1~200重量部の範囲内の値としたフッ素樹脂含有層を形成する工程

【発明の効果】

[0015]

本発明の被覆金属成形品によれば、金属成形品の表面上に、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層と、を順次に形成し、少なくとも三層構造にするとともに、フッ素樹脂含有層を、所定量の有機樹脂と、フッ素樹脂とから構成することにより、クロメート処理を施すことなく、かつ、シリコーン化合物等に添加するフェノール化合物の種類や添加量によらず、優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品を提供することができる。

また、フェノール変性シリコーン化合物層には、フェノール化合物を含むとともに、フッ素樹脂含有層に、所定量の有機樹脂を含むことにより、フェノール変性シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層との間で、優れた密着力を得ることができる。

さらに、フッ素樹脂含有層には、所定量の有機樹脂を含むことにより、着色や潤滑が容易であって、各種表面特性を備えた被覆金属成形品とすることができる。

[0016]

また、本発明の被覆金属成形品によれば、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)およびフッ素樹脂含有層の厚さ(t1)の比率を所定範囲に制限することにより、クロメート処理を施すことなく、かつ、シリコーン化合物に添加するフェノール化合物の種類や添加量によらず、クロメート処理を施した場合と同等以上の優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品を得ることができる。

また、本発明の被覆金属成形品によれば、比較的構成が単純であることから、各種機械 装置等の部材や部品に適用可能な、寸法精度や機械特性を有する被覆金属成形品を得るこ ともできる。

[0017]

また、本発明の被覆金属成形品によれば、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)および亜鉛含有多孔質被覆層の厚さ(t3)の比率を所定範囲に制限することにより、クロメート処理を施した場合と同等以上の優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品を安定して得ることができる。また、このような構成であれば、寸法精度や機械特性により優れた被覆金属成形品を安定して得ることもできる。

[0018]

また、本発明の被覆金属成形品によれば、フッ素樹脂含有層の厚さ(t1)、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)、および亜鉛含有多孔質被覆層の厚さ(t3)をそれぞれ所定範囲内の値とすることにより、クロメート処理を施した場合と同等以上の優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品をより安定して得ることができる。

[0019]

また、本発明の被覆金属成形品によれば、フェノール変性シリコーン化合物層におけるシリコーン化合物と、フェノール性化合物と添加量の比率を所定範囲内の値とすることにより、クロメート処理を施した場合と同等以上の優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属

成形品をさらに安定して得ることができる。

[0020]

また、本発明の被覆金属成形品によれば、フッ素樹脂含有層が、潤滑剤を含むとともに、当該潤滑剤の添加量を所定範囲内の値とすることにより、フェノール変性シリコーン化合物層との間の密着性により優れた被覆金属成形品を得ることができるとともに、フッ素樹脂含有層におけるフッ素樹脂の分散性を著しく向上させることができる。

[0021]

また、本発明の被覆金属成形品によれば、フッ素樹脂含有層が、着色剤を含むとともに、当該着色剤の添加量を所定範囲内の値とすることにより、カラー化された被覆金属成形品を提供することができ、被覆金属成形品の多用途に適合することができる。

[0022]

また、被覆金属成形品の製造方法によれば、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シリコーン化合物層と、所定のフッ素樹脂含有層と、を順次に形成することにより、クロメート処理を施すことなく、かつ、シリコーン化合物に添加するフェノール化合物の種類や添加量によらず、クロメート処理を施した場合と同等以上の優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品を効率的に得ることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0023]

以下、図面を適宜参照しつつ、本発明の被覆金属成形品の製造方法および被覆金属成形品の製造方法に関する実施形態を具体的に説明する。

[0024]

「第1実施形態]

第1実施形態は、図1(d)に例示するように、金属成形品10の表面上に、亜鉛含有多孔質被覆層12と、フェノール変性シリコーン化合物層14と、フッ素樹脂含有層16と、を順次に形成するとともに、フッ素樹脂含有層16に、ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含有するとともに、有機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の添加量を1~200重量部の範囲内の値とした被覆金属成形品20である。

すなわち、金属成形品10の表面に、亜鉛含有多孔質層12のみならず、フェノール変性シリコーン化合物層14と、所定のフッ素樹脂含有層16とが順次に形成されていることから、これらの複合層14、16によって、酸素、水分、および塩分等を相乗的に遮断して、下地層としての亜鉛含有多孔質層12および金属成形品10の酸化劣化を有効に防止することができる。

より具体的には、フェノール変性シリコーン化合物層14の一部が、亜鉛含有多孔質層12の内部に侵入して、錯体を形成することが可能であって、強固に密着することができ、フェノール変性シリコーン化合物層14が、水分や塩分等を効果的に遮断することができる。また、フェノール変性シリコーン化合物層14の上に、耐熱性や耐化学的薬品性はもちろんのこと、撥水性や酸素透過性が低いフッ素樹脂含有層16がさらに設けてあるため、水分および塩分等はもちろんのこと、酸素についても遮断することができ、相乗的に亜鉛含有多孔質層12および金属成形品10の酸化劣化を有効に防止することができるものである。

また、通常、シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有層とを強固に接着させることは困難であるものの、第1実施形態の場合、シリコーン化合物をフェノール変性し、フェノール変性シリコーン化合物層14としてあるとともに、フッ素樹脂含有層16に、所定量の有機樹脂を含有しているために、フェノール変性シリコーン化合物層14と、フッ素樹脂含有層16と強固に接着させることができ、結果として、界面からの酸素、水分、および塩分等の浸入をさらに効率的に遮断することができるものである。

したがって、第1実施形態の場合、被覆金属成形品20として、クロメート処理を施すことなく、かつ、シリコーン化合物に添加するフェノール化合物の種類や添加量によらず、クロメート処理を施した場合と同等以上の優れた防錆性や耐食性を発揮することができ

る。

[0025]

図1 (a) 等に例示する金属成形品10の材質は特に制限されるものでなく、例えば、 1. 金属成形品 炭素鋼、合金鋼、ステンレス鋼、特殊鋼等が挙げられる。

また、このような材質からなる金属成形品は、圧延、鋳造、引抜きまたは鋳造等の各種 の方法により、板状や棒状等の所望の形状に加工されたものでも良く、あるいは、各種機 械装置の部品や部材であっても良い。したがって、例えば、輸送車両、建材、化学品、医 薬品、食品、水産加工品、半導体等の機械装置の部材および部品が対象物である。より具 体的には、かすがい、釘、ボルト、ナット、ねじ、座金、クランプ、ピン、ジベル、コイ ル等の固着手段や各種の車両用部品(代表的には、自動車部品)、あるいは建築用部材(例えば、建具用金具)等が挙げられる。

[0026]

また、図1 (b) 等に例示する亜鉛含有多孔質被覆層12は、亜鉛若しくは亜鉛鉄合金 2. 亜鉛含有多孔質被覆層 からなる圧着片の集合体から構成された被覆層であって、多孔質構造を有していることが

すなわち、亜鉛含有多孔質被覆層は、代表的には、比重の高い鉄等を核にして、高い硬 度の鉄亜鉛合金を中間に備えた亜鉛被着粒子をブラスト材として、例えば溶射装置を用い て、大きな投射エネルギーをかけて金属成形品の表面に投射し、そこに圧着させて形成す ることができる。

ここで、かかる亜鉛含有多孔質被覆層の厚さ(t3)を $3\sim50~\mu$ mの範囲内の値とす

この理由は、かかる亜鉛含有多孔質被覆層の厚さが3 μ m未満の値になると、成膜性が ることが好ましい。 著しく低下したり、金属成形品における防錆性や耐食性が著しく低下したりする場合があ

一方、かかる亜鉛含有多孔質被覆層の厚さが50μmを超えると、均一な厚さに成膜す るためである。 ることが困難になったり、金属成形品との間の密着性が著しく低下したりする場合がある ためである。

したがって、亜鉛含有多孔質被覆層の厚さを $5\sim4~0~\mu$ mの範囲内の値とすることがよ り好ましく、8~30 μ mの範囲内の値とすることがさらに好ましい。

[0028]

3. フェノール変性シリコーン化合物層

図1 (c) 等に例示するフェノール変性シリコーン化合物層14は、シリコーン化合物 (1) 基本的構成 と、フェノール化合物とが複合化した二次元的または三次元的構造の層であって、かつ、 亜鉛含有多孔質被覆層との界面においては、フェノール化合物が一部亜鉛含有多孔質被覆 層に侵入し、錯体を形成していることが好ましい。

かかるフェノール変性シリコーン化合物層は、典型的には、シリコーン化合物およびフ ェノール化合物のそれぞれの低分子量物 (モノマやオリゴマ) を出発原料として、それら を混合あるいは重合反応させることにより形成することができる。

ただし、シリコーン化合物およびフェノール化合物の重合体が共存する状態で、シリコ ーン化合物およびフェノール化合物の低分子量物を出発原料として、それらを混合あるい は重合反応させることにより形成することも好ましい。この理由は、このように構成する と、より優れた成膜性が得られるためである。

また、フェノール変性シリコーン化合物層の形成に用いるシリコーンモノマおよびオリ ゴマとしては、例えば、テトラアルコキシシラン、アルキルトリアルコキシシラン、ジア ルキルジアルコキシシラン、メチルシリケート、エチルシリケート、ケイ酸リチウム、ケ 出証特2005-3031345 イ酸ナトリウム、ケイ酸カリウム、メチルトリプロパノールアンモニウムシリケート、ジ メチルジプロパノールアンモニウムシリケート等が挙げられる。

より具体的には、テトラアルコキシシラン等におけるアルキル基としては、例えば、メ チル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ビニル基およびフェニル基等が挙げられる。 また、テトラアルコキシシラン等におけるアルコキシ基としては、例えば、メトキシ基、 エトキシ基およびプロポキシ基等が挙げられる。

また、フェノール変性シリコーン化合物層の形成に用いるフェノール化合物としては、 フェノール、クレゾール、チモール、ブロモフェノール、ナフトール、アニリノフェノー ル等の一価フェノール類;ピロカテキン(カテコール)、レゾルシン、ヒドロキノン、オ ルシン、ウルシオール、ビスフェノールA、ビナフトール等の二価フェノール類;ピロガ ロール、フロログルシン、ヒドロキシヒドロキノン、トリヒドロキシ安息香酸等の三価フ

さらに、フェノール化合物の主剤として、例えば、500~500程度の分子量を有 ェノール類;が例示される。 するフェノール樹脂を使用することも好ましい。

また、フェノール変性シリコーン化合物層におけるフェノール化合物と、シリコーン化 合物との添加比率に関して、フェノール化合物の添加量を、シリコーン化合物100重量 部あたり、 $1\sim5$ 0重量部の範囲内の値とすることが好ましい。

この理由は、かかるフェノール化合物の添加量が1重量部未満の値になると、成膜性が 著しく低下したり、金属成形品における防錆性や耐食性が著しく低下したりする場合があ

一方、かかるフェノール化合物の添加量が50重量部を超えると、均一な厚さに成膜す るためである。 ることが困難になったり、シリコーン化合物との間の相溶性が著しく低下したりする場合

したがって、フェノール化合物の添加量を、シリコーン化合物100重量部あたり、5 があるためである。 ~40重量部の範囲内の値とすることがより好ましく、15~30重量部の範囲内の値と することがさらに好ましい。

また、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)に関して、フッ素樹脂含有層 の厚さ(t1)を考慮して定めることが好ましい。すなわち、t1/t2で表される比率 を 0. 05~50の範囲内の値とすることを特徴とする。

この理由は、かかる t 1/t 2で表される比率が 0.05未満の値になると、フェノー ル変性シリコーン化合物層の成膜性が著しく低下したり、金属成形品における防錆性や耐 食性が著しく低下したりする場合があるためである。

一方、かかるt1/t2で表される比率が50を超えると、均一な厚さに成膜すること が困難になり、そのために密着力が低下し、結果として金属成形品における防錆性や耐食 性が低下する場合があるためである。

したがって、かかる t 1 / t 2 で表される比率を 0 . $2 \sim 2$ 0 の範囲内の値とすること がより好ましく、0.7~5の範囲内の値とすることがさらに好ましい。

なお、図2に、(t1/t2)の比率と、後述するCCT試験において錆が発生するま でのサイクル数(回数)との関係を示す。かかる図2に示す特性図から容易に理解できる ように、t1/t2が0.05~50の範囲内の値であれば、当該サイクル数を少なくと も 2 0 回以上の値にすることができ、 t 1 / t 2 が 0 . 1 \sim 2 0 の範囲内の値であれば、 当該サイクル数を約30回以上の値にすることができ、t1/t2が0.2~5の範囲内 の値であれば、当該サイクル数を約40回以上の値にすることができる。

よって、CCT試験における所定の防錆性を得るためには、フッ素樹脂含有層の厚さ(t 1) およびフェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)を考慮し、t1/t2で 表される比率を $0.05\sim50$ の範囲内の値とすることが好ましいことが理解される。

また、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)に関して、亜鉛含有多孔質被 出証特2005-3031345 覆層の厚さ(t3)についても考慮して定めることが好ましい。すなわち、t2/t3で 表される比率を0.06~10の範囲内の値とすることが好ましい。

この理由は、かかる t 2 / t 3 で表される比率が 0.06 未満の値になると、フェノー ル変性シリコーン化合物層の成膜性が著しく低下したり、金属成形品における防錆性や耐 食性が著しく低下したりする場合があるためである。

一方、かかる t 2 / t 3 で表される比率が 1 0 を超えると、均一な厚さに成膜すること が困難になったり、そのために密着力が低下し、結果として金属成形品における防錆性や 耐食性が低下する場合があるためである。

したがって、かかる t 2 / t 3 で表される比率を 0 . $1\sim5$ の範囲内の値とすることが より好ましく、 $0.5 \sim 3$ の範囲内の値とすることがさらに好ましい。

また、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)に関して、具体的にその厚さ を $1 \sim 1$ 0 0 μ mの範囲内の値とすることが好ましい。

この理由は、かかるフェノール変性シリコーン化合物層の厚さが 1 μ m未満の値になる と、成膜性が著しく低下したり、金属成形品における防錆性や耐食性が著しく低下したり

一方、かかるフェノール変性シリコーン化合物層の厚さが100µmを超えると、均一 する場合があるためである。 な厚さに成膜することが困難になったり、金属成形品の寸法精度が著しく低下したりする

したがって、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さを5~50μmの範囲内の値と 場合があるためである。 することがより好ましく、8~30μmの範囲内の値とすることがさらに好ましい。

[0034]

また、フェノール変性シリコーン化合物層には、取り扱い時の粘度を調整するために、 (2) 添加剤 アルコール類、ケトン類、グリコール類等の希釈溶剤を添加することが好ましい。

また、粘度や機械的特性を調整するために、ガラス、石英、水酸化アルミニウム、アル ミナ、カオリン、タルク、炭酸カルシウム、珪酸カルシウム、水酸化マグネシウム等の無 機充填剤、アクリル樹脂粉、エポキシ樹脂粉、ポリエステル樹脂粉等の有機充填剤;カー ボンブラック、ベンガラ、フタロシアニンブルー、クリームイエロー、二酸化チタン等の 顔料・染料に代表される着色剤;金属粉;滑剤;離型剤;界面活性剤;カップリング剤を 添加することが好ましい。

さらに、フェノール変性シリコーン化合物層の成膜性を高めたり、密着性を向上させた りするために、例えば、熱硬化性樹脂や金属アルコキシドを添加することが好ましい。よ り具体的には、熱硬化性樹脂としては、例えば、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、マレイ ミド樹脂、ユリア樹脂、ポリイミド樹脂、ビニルエステル樹脂、シリコーン化合物若しく は不飽和ポリエステル樹脂等の一種単独または二種以上の組合せが挙げられる。

より具体的には、好ましいエポキシ樹脂として、グリシジルエーテル型エポキシ樹脂、 グリシジルエステル型エポキシ樹脂、グリシジルアミン型エポキシ樹脂が使用可能である 。また、エポキシ樹脂の主原料としては、例えば、プロピレングリコール、テトラフェニ ルエタン、ヘキサヒドロ無水フタル酸、ビスフェノールA、水添ビスフェノールA、ビス フェノールF、水添ビスフェノールF、テトラブロモビスフェノールA、ダイマー酸、ジ アミノジフェニルメタン、イソシアヌル酸、pーアミノフェノールおよびpーオキシ安息 香酸等が使用可能である。

また、好ましいフェノール樹脂としては、自己脱水縮合反応を経由するレゾール型フェ ノール樹脂や、フェノールとホルマリンとを弱酸性若しくはアルカリ性での縮合反応を経 由するノボラック型フェノール樹脂が使用可能である。

より具体的には、オルソフェノール、メタフェノール、パラフェノール、イソプロピル フェノール、ターシャリーブチルフェノール、パライソプロペニルフェノール、ノニルフ ェノールおよびビスフェノールA等が、フェノール源として使用される。

また、ホルムアルデヒドやアセトアルデヒドがアルデヒド源として一般的に使用可能で ある。

また、好ましいマレイミド樹脂としては、分子内に2個以上の多官能性マレイミド基を 有する化合物が約25重量%以上を占める樹脂組成物が使用される。

このようなマレイミド樹脂としては、例えば、1,2ービスマレイミドエタン、1,6 ービスマレイミドヘキサン、1,12ービスマレイミドデカン、1,6ービスマレイミド - (2, 2, 4-トリメチル) ヘキサン、1, 3-ビスマレイミドベンゼンおよび1, 4 - ビスマレイミドベンゼン等が挙げられる。

また、好ましいユリア樹脂としては、代表的には、尿素とホルムアルデヒドとの付加縮 合反応が、二次縮合体若しくは高次縮合体を使用するのが適していて、使用時の形態につ いては特に制約がないが、樹脂液にαーセルロース等を添加したもの(いわゆる、ウエッ トミックス)を脱水乾燥した乾燥物(いわゆる、ドライミックス)を、可塑剤、顔料等と 共に粉末の成形材料にして使用することも可能である。

[0037]

4. フッ素樹脂含有層

図1 (d) 等に例示するフッ素樹脂含有層16を構成するフッ素樹脂の種類は特に制限 (1) 基本的構成 されるものでないが、例えば、フッ化アクリレート樹脂、フッ化ビニリデン樹脂、フッ化 ウレタン樹脂、フッ化アミノ樹脂、ポリトリフルオロエチレン樹脂、ポリテトラフルオロ エチレン樹脂、ポリヘキサフルオロプロピレン樹脂、フッ化エチレンプロピレン共重合樹 脂、ポリクロロトリフルオロエチレン樹脂、エチレンーテトラフルオロエチレン共重合樹 脂、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合樹脂、テトラフルオロエ チレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル共重合樹脂等の一種単独または二種以上の

また、フッ素樹脂含有層16を構成する有機樹脂は、ポリエステル樹脂、ポリアクリル 組合せが挙げられる。 樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つ

この理由は、このような有機樹脂であれば、所定量のフッ素樹脂を均一に分散すること の有機樹脂である。 ができるとともに、透明性が高く、着色剤による着色や、潤滑剤による表面改質も容易な

特に、これらの有機樹脂のうち、ポリエステル樹脂を用いると、フッ素樹脂の分散が容 ためである。 易になるばかりか、カルボキシル基を一部含んでいるため、フェノール変性シリコーン化 合物層との間で、一部反応することができ、強固な界面を形成することができる。

また、フッ素樹脂含有層16において、有機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の 添加量を $1\sim 2$ 0 0 重量部の範囲内の値とすることを特徴とする。

この理由は、かかるフッ素樹脂の添加量が1重量部未満の値になると、フッ素樹脂に起 因した撥水性や撥油性が著しく低下し、その結果、金属成形品における防錆性や耐食性が 著しく低下したりする場合があるためである。

一方、かかるフッ素樹脂の添加量が200重量部を超えると、均一な厚さに成膜するこ とが困難になったり、金属成形品の寸法精度が著しく低下したりする場合があるためであ る。さらには、かかるフッ素樹脂の添加量が200重量部を超えると、フェノール変性シ リコーン化合物層との間の密着力が低下し、結果として金属成形品における防錆性や耐食 性が低下する場合があるためである。

したがって、フッ素樹脂の添加量を、有機樹脂100重量部に対して、5~100重量 部の範囲内の値とすることがより好ましく、10~40重量部の範囲内の値とすることが

なお、図3に、フッ素樹脂含有層におけるフッ素樹脂の添加量(重量部)と、CCT試 さらに好ましい。 験において錆が発生するまでのサイクル数(回数)との関係を示す。

かかる図3から容易に理解されるように、フッ素樹脂の添加量が $10\sim40$ 重量部の範囲であれば、CCT試験のサイクル数を60回以上とすることができ、フッ素樹脂の添加量が $5\sim100$ 重量部の範囲であれば、CCT試験のサイクル数を40回以上とすることができ、フッ素樹脂の添加量が $1\sim200$ 重量部の範囲であれば、CCT試験のサイクル数を5回以上とすることができる。

すなわち、所定のCCT試験のサイクル数を得るためには、フッ素樹脂含有層におけるフッ素樹脂の添加量(重量部)を所定範囲に制限することが有効である。

[0039]

また、かかるフッ素樹脂含有層の厚さ(t1)に関して、具体的にその厚さを $1\sim10$ 0 μ mの範囲内の値とすることが好ましい。

この理由は、かかるフッ素樹脂含有層の厚さが $1 \mu m$ 未満の値になると、成膜性が著しく低下したり、金属成形品における防錆性や耐食性が著しく低下したりする場合があるためである。

一方、かかるフッ素樹脂含有層の厚さが 100μ mを超えると、均一な厚さに成膜することが困難になったり、金属成形品の寸法精度が著しく低下したりする場合があるためである。さらには、かかるフッ素樹脂含有層の厚さが 100μ mを超えると、フェノール変性シリコーン化合物層との間の密着力が低下し、結果として金属成形品における防錆性や耐食性が低下する場合があるためである。

したがって、フッ素樹脂含有層の厚さを $5\sim 50~\mu$ mの範囲内の値とすることがより好ましく、 $8\sim 30~\mu$ mの範囲内の値とすることがさらに好ましい。

[0040]

(2)添加剤

また、フッ素樹脂含有層においても、フェノール変性シリコーン化合物層と同様に、希 釈溶剤、無機充填剤、有機充填剤、着色剤、金属粉、滑剤、離型剤、界面活性剤、カップ リング剤、熱硬化性樹脂、金属アルコキシド等を添加することが好ましい。

特に、潤滑剤として、例えば、グラファイト、二硫化モリブテン、窒化ホウ素、流動パラフィン、シリコーンオイル、フッ素オイル、機械オイル、ヒマシ油、オレイン酸等を含むとともに、当該潤滑剤の添加量を、フッ素樹脂100重量部あたり、1~30重量部の範囲内の値とすることが好ましい。

この理由は、フッ素樹脂含有層がこのような潤滑剤を所定量含むことにより、フェノール変性シリコーン化合物層との間の密着性をより向上させることができるためである。また、このような潤滑剤を所定量含むことにより、フェノール変性シリコーン化合物層における撥水性や機械的特性の調整も容易になるためである。

したがって、かかる潤滑剤の添加量を、フッ素樹脂 100 重量部あたり、 $2\sim25$ 重量部の範囲内の値とすることがより好ましい。

さらに、着色剤として、例えば、酸化チタン、チタンレッド、カドミウムイエロ、酸化コバルト、酸化鉄、フェライト、無金属フタロシアニン顔料、アルミニウムフタロシアニン顔料、チタニウムフタロシアニン顔料、鉄フタロシアニン顔料、コバルトフタロシアニン顔料、ニッケルフタロシアニン顔料、錫フタロシアニン顔料、銅フタロシアニン顔料等を含むとともに、当該着色剤の添加量を、フッ素樹脂100重量部あたり、1~30重量部の範囲内の値とすることが好ましい。

この理由は、フッ素樹脂含有層がこのような潤滑剤を所定量含むことにより、フッ素樹脂含有層のカラー化、ひいては、被覆金属成形品のカラー化を図ることができる。したがって、被覆金属成形品の多用途化に適合することができる。

[0041]

「第2実施形態」

本発明の第2実施形態は、図4に、その製造フローチャート($S1 \sim S8$)を示すように、下記(1) \sim (4) の工程を含む被覆金属成形品の製造方法である。

- (1) 金属成形品を準備する工程(S1~S2)
- (2) 溶射装置を用いて亜鉛含有多孔質層を形成する工程 (S3)

- ページ: 10/
- (3) フェノール変性シリコーン化合物層を形成する工程(S4~S5)
- (4) ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、 ポリカーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含有するとともに 、有機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の添加量を1~200重量部の範囲内の値 としたフッ素樹脂含有層を形成する工程(S6~S8)

[0042]

1. 金属成形品を準備する工程

図4中のS3において示すように亜鉛含有多孔質層を形成するに先立ち、S1およびS 2に示すように、金属成形品の表面を予め清浄化しておくことが好ましい。すなわち、ま ず、S1に示すように、トリクロロエチレン、トリクロロエタン等の有機溶剤、またはア ルカリ洗浄剤等の水性洗浄剤を用いて油脂類の脱脂を行って、金属成形品の表面を活性化

次いで、S2に示すように、ショットブラスト等の物理的手法によって、予め金属成形 しておくことが好ましい。 品の表面を清浄化するともに、微細な凹凸を形成しておくことが好ましい。このように表 面処理することにより、金属成形品と、亜鉛含有多孔質層との間の密着力が著しく向上す るためである。

[0043]

2. 亜鉛含有多孔質層を形成する工程

次いで、図4中のS3に示すように、溶射装置を用いて、金属成形品の表面に、亜鉛含 有多孔質層を形成することが好ましい。

すなわち、例えば、鉄系の核の周囲に亜鉛・鉄合金のコーティング層を形成したブラス ト材料を、溶射装置を用いて被処理物である金属表面に投射して、被処理物の表面にポー ラス状の亜鉛・鉄合金被膜を形成するいわゆるブラスト亜鉛被覆法を用いることが好まし 6.1

このブラスト亜鉛被覆法によれば、図5に示される溶射装置100を用いて、被処理物 118の表面に、ブラスト材料である亜鉛・鉄合金106が打ち着けられ、これらが順次 積層されることによりポーラス状の亜鉛含有多孔質層116が形成されることとなる。

この亜鉛含有多孔質層116は、単なる亜鉛被膜に比べて、鉄系の被処理物に対する密 着性に優れており、しかも、表面のエネルギーが大きくて濡れ性および浸透性に優れてい るという特徴を有している。したがって、その後の塑性加工や塗装処理の前処理用被膜と して優れた特性を発揮することができる。

なお、溶射装置100を用いて、ブラスト亜鉛被覆法を実施して、所定厚さの亜鉛含有 多孔質層 1 1 6 を形成するに際して、例えば、直径 1 0 0 \sim 5 0 0 μ m のブラスト材料を 、1~10分間の条件で、ブラスト処理することが好ましい。

[0044]

3. フェノール変性シリコーン化合物層を形成する工程

次いで、図4の製造フローチャートにS4~S5として示すように、亜鉛含有多孔質層 が形成された金属成形品に対して、さらにフェノール変性シリコーン化合物層を形成する

例えば、S4に示すように、フェノール化合物と、シリコーン化合物とを含む混合物を ことが好ましい。 、亜鉛含有多孔質被覆層に浸漬塗布して、予備重合させることが好ましい。次いで、S 5 に示すように、例えば、 $50\sim200$ Cの温度で、 $1\sim60$ 分加熱して、シリコーン化合 物およびフェノール化合物を硬化させて、所定厚さのフェノール変性シリコーン化合物層 を形成することが好ましい。

なお、フェノール変性シリコーン化合物層を形成するにあたり、S4において、例えば 、浸漬方法、吹き付け方法、スプレー方法若しくはローラ方法等の塗布手段を採ることが 可能である。特に、浸漬方法によると、簡易な装置であっても、フェノール変性シリコー ン化合物層の仕上がり面を均一な厚さに容易に制御できることから好適である。

さらに、フェノール変性シリコーン化合物層を形成するにあたり、S4において、取り 扱いが容易なことから、アルコール溶媒やアルコール混合溶媒に溶解させた状態で浸漬塗 出証特2005-3031345 布することが好ましい。

[0045]

4. フッ素樹脂含有層を形成する工程

次いで、図4の製造フローチャートにS6~S8として示すように、亜鉛含有多孔質層 およびフェノール変性シリコーン化合物層が順次に形成された金属成形品に対して、さら にフッ素樹脂含有層を形成することが好ましい。

例えば、S6において、フッ素樹脂および有機樹脂等の混合物を収容した浴に、亜鉛含 有多孔質層およびフェノール変性シリコーン化合物層が順次に形成された金属成形品を浸 漬する。次いで、S7において、例えば、50~200℃の温度で、1~60分加熱して 、所定厚さのフッ素樹脂含有層を形成する。そして、S8において、フッ素樹脂含有層の 形成を含めて、得られた被覆金属成形品の検査を行なうことが好ましい。

なお、S6において金属成形品を浸漬する際や、S7において加熱処理する際に、複数 の被覆金属成形品が固着しないように、タンブラー装置等を用いて、所定の振動や回転動 作を与えながら実施することが好ましい。その他、複数の被覆金属成形品を穴あき袋等に 収容した状態で、穴あき袋等を上下方向に繰り返し動かしたり、超音波振動を与えたりす ることも好ましい。

【実施例】

[0046]

[実施例1]

1. 被覆金属成形品の作成

金属成形品として、平板状の鉄板(縦20cm、横20cm、厚さ1mm)を準備して 、その表面を、トリクロロエチレンおよびアルカリ洗浄剤を用いて脱脂した後、ブラスト 処理を実施し、図1 (a) に示すように、金属成形品10の表面に微細な凹凸を形成した

次いで、図5に示すような溶射装置100を用いて、実質的に鉄からなる核と、その核 の周囲に形成された鉄亜鉛合金層を含む実質的に亜鉛からなる複層粒子の集合体からなる ブラスト用材料106を、鉄板表面118に投射して、図1(b)に示すように、厚さ2 0 μmの亜鉛含有多孔質被覆層 1 2 を形成した。

次いで、形成した亜鉛含有多孔質被覆層上に、バーコータを用いて、エチルシリケート 100重量部と、レゾルシン15重量部と、ジブチルスズ1重量部と、エタノール900 重量部と、を含む混合物を塗布した。その後、130℃の加熱炉で、30分間加熱して、 図1(c)に示すように、厚さ10 μ mのフェノール変性シリコーン化合物層14を形成 した。

次いで、得られたフェノール変性シリコーン化合物層の上に、バーコータを用いて、フ ッ素樹脂含有ポリエステル樹脂溶液(フッ素樹脂30重量部、ポリエステル樹脂100重 量部)を塗布し、さらに150 \mathbb{C} の加熱炉で、30 分加熱して、 \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} に示すように 、厚さ30 μ mのフッ素樹脂含有層16を形成し、実施例1の被覆金属成形品20とした

[0047]

- 2. 被覆金属成形品の評価
- (1) SST試験による耐食性評価

得られた被覆金属成形品(サンプル数:10個)について、JISZ2371に基づく SST試験(温度:35℃、濃度5%の塩水噴霧)による耐食性試験を行い、下記基準に 沿ってSST試験による耐食性評価を実施した。

- ◎:2,500時間経過後に、赤錆の発生が観察されなかった。
- ○:1,500時間経過後に、赤錆の発生が観察されなかった。
- △:1,000時間経過後に、赤錆の発生が観察されなかった。
- ×:1,000時間経過前に、赤錆の発生が観察された。

[0048]

(2) CCT試験による耐食性評価

得られた被覆金属成形品(サンプル数:10個)について、JISZ2371に基づく SST試験 (温度:35℃、濃度5%の塩水噴霧) を4時間、60℃の乾燥処理を2時間 、50℃、95%Rhの湿潤処理を2時間とし、合計8時間の複合処理を1サイクルとし 、それを最大60サイクル繰り返して、下記基準に沿ってCCT試験による耐食性評価を

◎:60サイクル繰り返しても、赤錆の発生が観察されなかった。

○:40サイクル繰り返しても、赤錆の発生が観察されなかった。

△:10サイクル繰り返しても、赤錆の発生が観察されなかった。

×:10サイクル以下の繰り返しで、赤錆の発生が観察された。

[0049]

実施例2~4においては、フッ素樹脂含有層におけるフッ素樹脂の含有量の影響を検討 [実施例2~4]

すなわち、実施例2においては、ポリエステル樹脂100重量部に対してフッ素樹脂含 した。 有量が20重量部のフッ素樹脂含有層を形成し、実施例3においては、フッ素樹脂含有量 が10重量部のフッ素樹脂含有層を形成し、実施例4においては、フッ素樹脂含有量が5 重量部のフッ素樹脂含有層を形成した他は、実施例1と同様にそれぞれ被覆金属成形品(サンプル数:10個)を作成し、SST試験による耐食性評価と、CCT試験による耐食 性評価とを行なった。

[0050]

実施例 $5\sim10$ においては、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t 2)と、フ [実施例5~9] ッ素樹脂含有層の厚さ(t1)との関係を検討した。

すなわち、実施例 5 においては、厚さ 2 μ mのフェノール変性シリコーン化合物層を形 成し、実施例 6 においては、厚さ 5 μ mのフェノール変性シリコーン化合物層を形成し、 実施例 7 においては、厚さ 1 5 μ mのフェノール変性シリコーン化合物層を形成した他は 、実施例1と同様にそれぞれ被覆金属成形品(サンプル数:10個)を作成し、SST試 験による耐食性評価と、CCT試験による耐食性評価とを行なった。

また、実施例 8 においては、厚さ 5 μ mのフッ素樹脂含有層を形成し、実施例 9 におい ては、厚さ $1~\mu$ mのフッ素樹脂含有層を形成したほかは、それぞれ実施例 1 と同様に被覆 金属成形品(サンプル数:10個)を作成し、SST試験による耐食性評価と、CCT試 験による耐食性評価とを行なった。

[0051]

実施例9~11においては、フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2)と、亜 [実施例9~11] 鉛含有多孔質被覆層の厚さ(t3)との関係を検討した。

すなわち、実施例 9 においては、厚さ 8 μ mの亜鉛含有多孔質被覆層を形成し、実施例 10においては、厚さ5μmの亜鉛含有多孔質被覆層を形成し、実施例11においては、 厚さ1μmの亜鉛含有多孔質被覆層を形成したほかは、それぞれ実施例1と同様に被覆金 属成形品(サンプル数:10個)を作成し、SST試験による耐食性評価と、CCT試験 による耐食性評価とを行なった。

[0052]

実施例12においては、金属成形品として、鉄板のかわりに、実際の機械部品に使用さ [実施例12] れるネジを用いた。すなわち、ネジを準備し、実施例1と同様にアルカリ溶液を用いて脱 脂した後、ブラスト処理を実施し、表面に微細な凹凸を形成した。

次いで、実施例1と同様に、溶射装置を用いてブラスト用材料をネジの表面に投射して 、厚さ20μmの亜鉛含有多孔質被覆層を形成した。

次いで、亜鉛含有多孔質被覆層を形成したネジを、エチルシリケート100重量部と、 レゾルシン30重量部と、ジブチルスズ1重量部と、エタノール900重量部と、を含む 混合物中に浸漬し、さらに130℃の加熱炉で、30分間加熱して、厚さ10μmのフェ ノール変性シリコーン化合物層を形成した。

次いで、タンブラー装置を用いて、亜鉛含有多孔質被覆層およびフェノール変性シリコーン化合物層を形成したネジに対して、5時間かけてフッ素樹脂含有溶液を適宜吹き付けた後、さらに150 $\mathbb C$ の加熱炉で、30 分加熱した。

このようにして、厚さ30 μ mのフッ素樹脂含有層を形成して、被覆金属成形品としてのネジ(サンプル数:10個)とし、実施例1と同様に、SST試験による耐食性評価と、CCT試験による耐食性評価とを行なった。

[0053]

[実施例14~17]

実施例 14 においては、フェノール変性シリコーン化合物層を形成する際に、30 重量 部のクレゾールを使用し、実施例 15 では、20 重量部のフェノールおよび 5 重量部のフェノール樹脂の混合物を使用し、実施例 16 では、20 重量部のピロガロールを使用し、実施例 17 では、5 重量部のトリヒドロキシ安息香酸を使用したほかは、実施例 13 と同様に、被覆金属成形品としてのネジ(サンプル数:10 個)を作成し、10 S S T 試験による耐食性評価と、10 C C T 試験による耐食性評価とを行なった。

[0054]

「比較例1~3]

比較例 1 においては、厚さ 1 0 μ m のフェノール変性シリコーン化合物層の上にフッ素 樹脂含有層を形成しなかった他は、実施例 1 と同様に、被覆金属成形品に対する S S T 試験による耐食性評価と、C C T 試験による耐食性評価とを行なった。

また、比較例3においては、フッ素樹脂0.1重量%からなるフッ素樹脂含有層を形成した他は、実施例1と同様に、被覆金属成形品に対するSST試験による耐食性評価と、CCT試験による耐食性評価とを行なった。

[0055]

【表	£1]		t 2	t 3	T +	1/t2	t1/t3	SST	CCT		
	金属成形品	フッ素樹脂	t 1	τ ~		-	',				
		含有量 (重量部)		- 10	- 00	├-	3.0	1.5	0	0	
実施例1	鉄板	30	30	10	20	l	3.0	1.5	0	0	
実施例2	鉄板	20	30	10	20		3.0	1.5	0	0	
実施例3	鉄板	10	30	10	20	-	3.0	1.5	0	0	
実施例4	鉄板	50	30	10	20	+	10	0. 5	0	0	
実施例5	鉄板	30	10	1	20		2.0	0.5	0	0	
実施例6	鉄板	30	10	5 15	20		0.7	0.5	0	0	
実施例7	鉄板	30	10	10	20		0.5	0. 25	10	0	
実施例8	鉄板	30	5	10			0.1	0.05	10	0	
実施例9	鉄板	30	1 1	10		+	1.0	1. 25	0	0	
実施例10	鉄板	30	10	10		\dashv	1.0	0.5	0	0]
実施例11	鉄板	30	10	10		+	1.0	2.0	0	0	
実施例12		30	30			0	3.0	1.5	0	0	
実施例1		30	30			0	3.0	1.5	0	0	
実施例1		30	30			20	3.0	1.5	0	0	
実施例1		30	30			20	3.0	1.5	0	0	
実施例1		30	30		<u> </u>	20	3.0	1.5	0	0	\perp
実施例1		30	$\frac{3}{0}$	· L		20	0	0	0	×	\perp
比較例1		30	$-\frac{6}{3}$			20	3.0	1. 5	Δ		\perp
比較例	4.1 1					20	3.0	1.5	5 🛆		
比較例	3 鉄板	1									

- *実施例1~13:フェノール化合物 (レゾルシン30重量部)
- *実施例14:フェノール化合物(クレゾール30重量部)
- *実施例15:フェノール化合物(フェノール20重量部/フェノール樹脂5重量部)
- *実施例16:フェノール化合物(ピロガロール20重量部)
- *実施例17:フェノール化合物(トリヒドロキシ安息香酸5重量部)

【産業上の利用可能性】

本発明の被覆金属成形品および被覆金属成形品の製造方法によれば、金属成形品の表面 上に、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シリコーン化合物層と、フッ素樹脂含有 層と、を順次に形成するとともに、フッ素樹脂含有層に、フッ素樹脂以外に、ポリエステ ル樹脂等の所定の有機樹脂を含むことにより、クロメート処理を施すことなく、かつ、中 間層に添加するフェノール化合物の種類によらず、優れた防錆性や耐食性を発揮すること できる。

また、フッ素樹脂含有層において、フッ素樹脂以外に、ポリエステル樹脂等の所定の有 機樹脂を含むことにより、当該フッ素樹脂含有層を250℃以下の低温で形成することが できるとともに、着色したり、潤滑剤を添加したりすることが容易になり、多用途に適し た被覆金属成形品を提供することができる。

さらに、本発明の被覆構造は、金属成形品やその製造方法のみならず、金属成形品に加 工する前の金属鉄板やセラミック基板等にも応用することができる。

【図面の簡単な説明】

[0057]

【図1】(a)~(d)は、金属成形品の表面処理、亜鉛含有多孔質被覆層の形成、

フェノール変性シリコーン化合物層の形成、およびフッ素樹脂含有層の形成をそれぞれ説明するために供する図である。

【図2】対数(フッ素樹脂含有層の厚さ(t1) /フェノール変性シリコーン化合物層の厚さ(t2) の比率)と、被覆金属成形品におけるCCT試験での錆が発生するまでのサイクル数(回数)との関係を示す。

【図3】フッ素樹脂含有層におけるフッ素樹脂の添加量(重量部)と、CCT試験において錆が発生するまでのサイクル数(回数)との関係を説明するために供する図である。

【図4】被覆金属成形品の製造フローチャートを説明するために供する図である。

【図5】溶射装置を説明するために供する図である。

【符号の説明】

[0058]

10:金属成形品

12: 亜鉛含有多孔質層

14:フェノール変性シリコーン化合物層

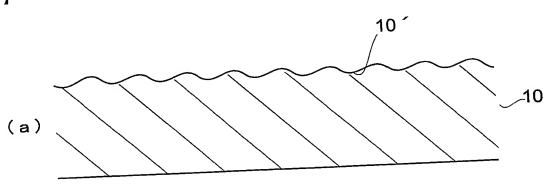
16:フッ素樹脂含有層20:被覆金属成形品

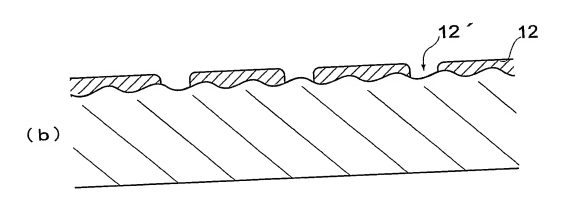
100:溶射装置

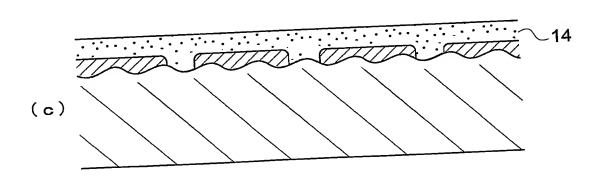
106:ブラスト用材料

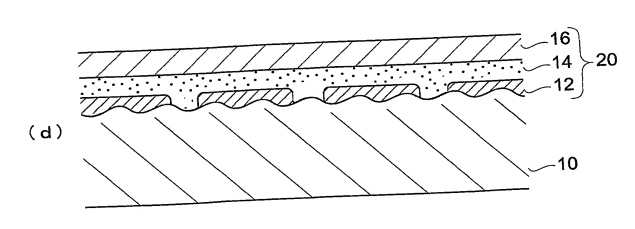
118:鉄板

【書類名】図面【図1】

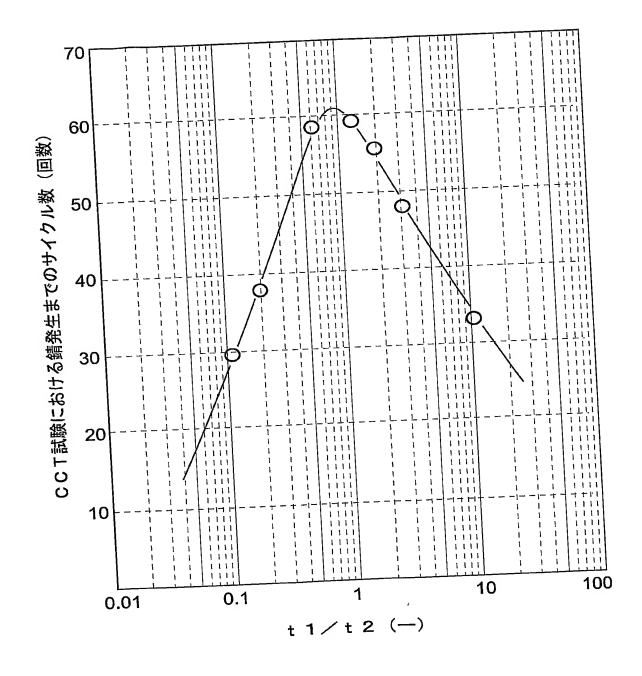


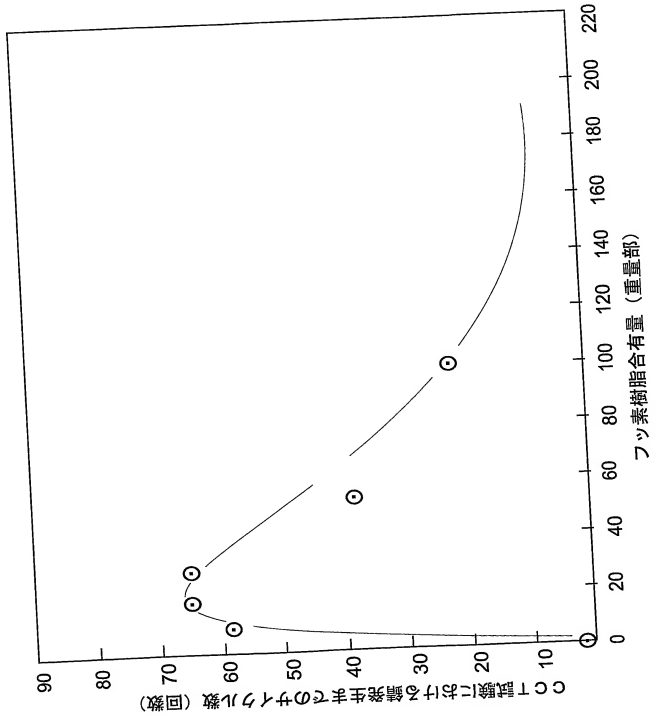




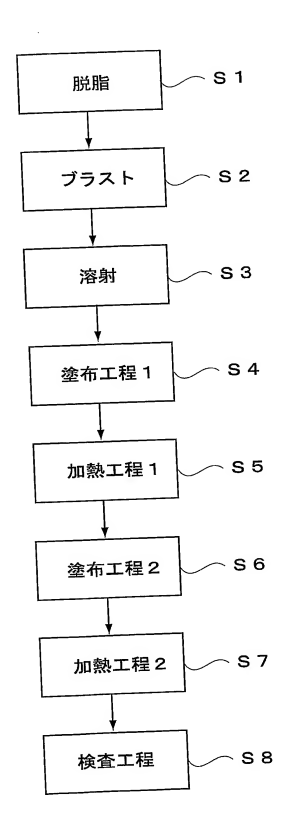


【図2】

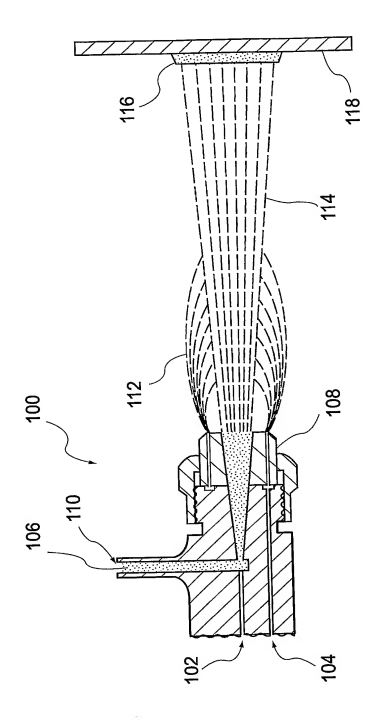




【図4】



【図5】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 クロメート処理を施すことなく、かつ、中間層に添加するフェノール化合物の 種類によらず、優れた防錆性や耐食性を有する被覆金属成形品および被覆金属成形品の製 造方法を提供する。

金属成形品の表面上に、亜鉛含有多孔質被覆層と、フェノール変性シリコ 【解決手段】 ーン化合物層と、フッ素樹脂含有層と、を順次に形成するとともに、フッ素樹脂含有層に 、ポリエステル樹脂、ポリアクリル樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリ カーボネート樹脂の少なくとも一つの有機樹脂と、フッ素樹脂とを含有するとともに、有 機樹脂100重量部に対して、フッ素樹脂の添加量を1~200重量部の範囲内の値とす る被覆金属成形品およびそのような被覆金属成形品の製造方法である。

【選択図】 図1

特願2004-065015

出願人履歴情報

識別番号

[000150512]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月23日

新規登録

住 所

神奈川県横浜市保土ヶ谷区東川島町82番地

氏 名 株式会社仲田コーティング